PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-209988

(43) Date of publication of application: 21.08.1990

(51)Int.CI.

CO9K 11/06 // HO5B 33/14

(21)Application number: 01-029681

(71)Applicant: IDEMITSU KOSAN CO LTD

(22)Date of filing:

10.02.1989

(72)Inventor: HOSOKAWA CHISHIO

KUSUMOTO TADASHI

AZUMA HISAHIRO

(54) THIN-FILM ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject element, capable of emitting especially blue rays of light with high brightness and efficiency simply by applying a low voltage and readily producible in higher yield by using a specific distyrylbenzene-based compound as a material for a light emitting layer.

CONSTITUTION: The objective element obtained by using a distyrylbenzene-based compound expressed by formula I [R1 to R9 are H, OH, 1-6C alkyl, alkoxy, acyl, carboxyl or formula II (R10 and R11 are H, 1-6C alkyl, phenyl or substituted phenyl) and R4 to R6 may be mutually linked to form a saturated 5- or 6-mem bered ring] as a material for a light emitting layer. The above-mentioned element has high productivity and is capable of readily providing a large area with hardly any defective, such as pinhole, and used as illuminants of various display devices.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

http://www1.ipdl.jpo.go.jp/PA1/result/detail/main/wAAAa12570DA402209988P1.htm

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-209988

@Int. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)8月21日

C 09 K 11/06 // H 05 B 33/14

7043-4H 6649-3K Z

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全14頁)

劉発明の名称 薄膜エレクトロルミネツセンス素子

②特 頭 平1-29681

顧 平1(1989)2月10日 忽出

@発明者 抽 潮 **4**m)11 Œ

@発 明 者

⑫発 明 洋 東 久 ⑪出 願 人 出光興産株式会社

10代 理 人 弁理士 大 谷 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内 千葉県君津郡袖ケ浦町上泉1280番地 出光興産株式会社内 東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

明細書

1. 発明の名称

薄膜エレクトロルミネッセンス素子

2. 特許請求の範囲

(1)一般式

〔式中、R'~R'はそれぞれ水素原子、水酸基。 **炭素数1~6のアルキル基,炭素数1~6のアル** コキシ基、炭素数1~6のアシル基、カルポキシ ル基あるいは -N<R!!

(R1*及びR11はそれぞれ水素原子, 炭素数1~ 6 のアルキル基,フェニル基あるいは置換フェニ ル基である。)を示す。なお、Rf, Rf及びRf は互いに結合して置換、無置換の飽和5員期ある いは置換。無置換の飽和6員環を形成してもよい。 また、R! ~R* のうちの一つが

~R³の残部と結合して置換、無置換の飽和5員 環あるいは置換、無置換の飽和6員環を形成する か、またはR10とR11が互いに結合し、置換、無 置換の飽和5員環あるいは、置換。無置換の飽和 6 員瓊を形成してもよく、同様にR"~R"のう ちの一つが

であるときは、R '*及びR ''がR *

R*の残邸と結合して置換、無置換の飽和5員環 あるいは置換。無置換の飽和6員頭を形成するか またはR!*とR!'が互いに結合し置換、無置換の 飽和5員環あるいは置換、無置換の飽和6員環を 形成してもよい。但し、下記の①及び②の場合は 除く。

①R!~R!のすべてが水素原子である場合。

②R!~R*のうちの一つが炭素数1~4のア ルキル基で残部が水素原子であり、R°~R° のうちの二つ以上が水素原子で残部が炭素数

l~4のアルキル基であり、かつR'~R'のうちの一つが炭素数 l~4のアルキル基で 残部が水素原子である場合。〕

で衷わされるジスチリルベンゼン系化合物を発光 層の材料として用いたことを特徴とする薄膜エレ クトロルミネッセンス第子。

- (2)請求項1のジスチリルベンセン系化合物よ りなる分子堆積膜を薄膜状発光層として用いた薄 膜エレクトロルミネッセンス素子。
- (3)二つの電極間に、請求項1又は2の化合物からなる発光層を挟持したことを特徴とする譲渡 エレクトロルミネッセンス素子。
- (4)隔極/正孔注入輸送層/発光層/降極の順に根層してなり、かつ該発光層が請求項1又は2 の化合物からなるなることを特徴とする薄膜エレクトロルミネッセンス素子。
- (5) 陽極/正孔注入輸送層/発光層/電子注入 輸送層/陰極の順に積層してなり、かつ該発光層 が請求項1又は2の化合物からなるなることを特 徴とする薄膜エレクトロルミネッセンス素子。

であることが必要であり、そのため発光層に用い生産とか必要であり、そのため発光層に用い生産性が低いという問題があるとおに、発光はたまに育め発光における発光効率が著しく小さい。とこれが登入光における発光が変が変が、よりな観極を発光がない。ここで発光を対したは、隔層型のも物質(fluorescent material)よりなるに関から構成されたものである。しかはなるに関から構成されたものである。となったに関係があるには、原理のの、特色発光は実現できない。

さらに、米国特許第4672265号明細書。 同4725531号明細書。同4734338号 明細書。同4741976号明細書および同 4775820号明細書などには、電子受容性の電気的発光性化合物よりなる発光層と電子供与性 の電気的発光性化合物よりなる発光層と電子供与性 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明の薄膜エレクトロルミネッセンス素子に 関し、詳しくは各種表示装置の発光体として用い られる薄膜エレクトロルミネッセンス素子に関す る。

(従来の技術及び発明が解決しようとする課題) エレクトロルミネッセンス素子(以下EL素子 という)は、自己発光のため視認性が高く、また 完全固体素子であるため耐衝撃性に優れるという 特徴を有しており、現在、無機、有機化合物を発 光層に用いた機々なEL素子が提案され、実用化 が試みられている。このうち、有機薄膜EL素子 は、印加電圧を大幅に低下させることができるた め、各種材料が開発されつつある。

例えば、特開昭59-194393号公報には 25V以下の低電圧印加で高輝度を発現する有機 環膜EL素子が開示されている。このEL素子は、 陽極/正孔注入層/発光層/陰極とした積層型の ものであるが、電極間の膜厚が1μm以下のもの

暦を基本構成として含む積層構造のEL素子が開示されている。ここで電気的発光性化合物は、高い発光量子効率を有するとともに、外部摂動を受けやすい z 電子系を有し、電気的励起が可能な化合物である。

しかしこれらにおいは、発光層は2層とすることが必須であり、この2層の界面付近における2 層を形成する電子供与性化合物と受容性化合物の助起錯体の形成に代表される各種相互作用による発光であり、界面の状態に発光性能は大きく依存するため、作製条件が難しく、界面の劣化による発光の減少が素しい。

また、米国特許 4 6 7 2 2 6 5 号明細書及び同4 7 2 5 5 1 3 号明細書における E L 素子は、2 層の発光層のうち少なくとも 1 層は L B 法による分子累積膜であり、この分子累積膜に用いられる長鎖アルキル鎖は耐熱湿度が 1 0 0 で程度であるので、熱に弱い(高分子学会誌 3 6,2 6 7 (1987))。従って対向電極の蒸者時に、上記の分子累積膜等が損傷を受け素子の分留りは悪い

(

ものとなる。さらにこれに関するで欠点は、この長額アルキル鎖が電極に対してはは垂面の動性を著しくな外することであり、これにより、この発光性能は充分でなく実用性に欠ける。米田特許4734338号明細書、同4741976号明細」、同4775820号明細書には、発酵層を付加した発光層2層構成が開示されているが、同様の電荷の移動性が疎外される理由で、発光性能は充分でなく、実用性に欠ける。

有機薄膜Eし素子にジスチルベンゼン誘導体を 用いたことについて触れている文献として、前述 の欧州特許公開公報第281381号がある。こ の文献は、pーピスー(oーメチルスチリル) ンゼン及びピス(スチリル)ベンゼンス系色素 光物質として用い、ホスト物質の中に微量埋め として用いる。この時、微量の単光物質が埋め とれている薄膜状のホスト物質は発光帯でありい まれている薄膜状のホスト物質は発光帯でありい を光帯(発光層)が持つべき注入機能(電界印か により電極または正孔注入層より正孔を注入する

用いた素子の発光性能については何の開示もない。また前記のように発光層 2 層の相互作用による発光としているので、発光機能を励起錯体によるものと特定化した発明である。この特定化された発光機能によらずに、すなわち発光層の 2 層構造をとらずとも、発光層としてジスチルベンゼン誘導体からなる確膜が機能しうることには何の技術開示もない。

(課題を解決するための手段)

そこで本発明者らは、上記従来技術の欠点を解消し、低電圧を印加するだけで特に背色光を高輝度かつ高効率に発光し、しかも構成が簡単で容易に製造でき、その上不良品の発生が少なく高い歩留りで製造することができるEL素子を開発すべく鋭意研究を重ねた。

その結果、特定の構造のジスチリルペンゼン系 化合物、特にその分子堆積膜を発光層として用い ることにより、上記課題を解決しうることを見出 した。本発明はかかる知見に基いて完成したもの である。 さらに、米国特許第4672265号明細書。 同4725531号明細書。同4734338号 明細書。同4741976号明細書及び同 4775320号明細書。特開昭61-37890 号公報などには、電気的発光性化合物の例として、 1、4-ピス(2-メチルスチリル) ベンゼン及 びそのアルキル基。アルコキシ基。アミノ基など の電換体が記載されているが、これらの化合物を

すなわち本発明は、一般式

$$R^{*} C H^{*} C H^{*$$

(式中、R' \sim R' はそれぞれ水素原子、水酸基、 炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基、炭素数 $1 \sim 6$ のアルコキン基、炭素数 $1 \sim 6$ のアシル基、カルボキシル基あるいは - N $\stackrel{\text{R i}}{\sim}$

(R1°及びR1"はそれぞれ水素原子、炭素数1~6のアルキル基、フェニル基あるいは置換フェニル基である。)を示す。なお、R1、R2及びR1は互いに結合して置換、無置換の飽和5員環あるいは置換、無置換の飽和6員環を形成してもよい。また、R1~R2のうちの一つが

$$-N < \frac{R^{10}}{R^{11}}$$
 であるときは、 R^{10} 及び R^{11} が R^{1}

~R』の残節と結合して置換。無置換の飽和5員 環あるいは置換。無置換の飽和6員環を形成する か、またはR**とR**が互いに結合し、置換。無 置換の約和5員環あるいは、置換,無置換の飽和 6員環を形成してもよく、同様に R [↑] ~ R [↑] のうちの一つが

トN ← R・・ であるときは、R・・ 及びR・・ がR・ であるときは、R・・ 及びR・・ がR・ がR・ へR・ の残部と結合して置換、無置換の飽和 5 員環あるいは置換、無置換の飽和 6 員環を形成するかまたはR・・ とR・・ が互いに結合し置換、無置換の飽和 6 員環を形成してもよい。但し、下記の①及び②の場合は除く。

①R!~R*のすべてが水素原子である場合。
②R!~R*のうちの一つが炭素数1~4のアルキル基で残部が水素原子であり、R*~R*のうちの二つ以上が水素原子で残部が炭素数1~4のアルキル基であり、かつR!~R*のうちの一つが炭素数1~4のアルキル基で残部が水素原子である場合。)

で変わされるジスチリルベンゼン系化合物を発光 層の材料として用いたことを特徴とする薄膜エレ

本発明において、発光層の材料として用いる上記式〔1〕のジスチリルベンゼン系化合物は、式中の貫換基尺 * ~ R * の種類により各種のものがあげられる。つまり、 R * ~ R * はそれぞれ水素原子、水酸基、炭素数 1~6のアルキル基(メチル基、エチル基、イソプロビル基、tertープチル基等)、炭素数 1~6のアルコキシ基(メトキシ

基、エトキシ基、プロポキシ基、プトキシ基等)。 炭素数1~6のアシル基(ホルミル基、アセチル 基、プロピオニル基、ブチリル基など)、カルポ キシル基あるいは

式 $-N < R^{1 \cdot 0}$ で表わされるアミノ基又は置換 アミノ基($R^{1 \cdot 0}$ 、 $R^{1 \cdot 1}$ はそれぞれ水素原子、炭素 数 $1 \sim 6$ のアルキル基(メチル基、エチル基等)、フェニル基あるいは置換フェニル基等)である。)を 未シリル基、エチルフェニル基等)である。)を 示す。また、各 $R^{1 \cdot 0}$ では上述した如き 態様で

示す。また、各R・~R・は上述した如き版様で 置換あるいは無置換の飽和5 員環や飽和6 員環を 構成してもよい。

このような本発明のジスチリルベンゼン系化合

物はのうち、特に一般式(I)中の真中のフェニレン基(置換フェニレン基)と二つのスチリル基(置換スチリル基)との結合がp一位であり、かつ二重結合が全てトランス構造のものが好ましく、とりわけこれらのうちアルキル置換体やアルコキン置換体が発光能力が大きく、また青色発光能力

が大きいため最適である。しかしながら、上記① の場合と②の場合に相当するジスチリルベンゼン 系化合物は、本発明の対象から除外される。

本発明に好適に使用されるジスチリルベンゼン 系化合物の具体例をあげれば、次のとおりである。

本発明のB L 素子において、上記発光層の膜厚は、特に制限はなく適宜状況に応じて選定すればよいが、通常は5 n m~5 μ m 程度とすればよい、また、本発明のB L 素子の構成は各種の態様があるが、基本的には二つの電極(陽極と降極)に間に、上記発光層を挟持した構成として、これには必要に応じて他層を介在させればよい。具体的には必要に応じて他層を介在させればよい。具体的には「1)隔極/発光層/除極、②隔極/正孔注入輸送層/発光層/除極、②隔極/正孔注入輸送層/発光層/除極、以下記述との構成がある。なお、これらのB L 素子は、支持基板上に形成することが好ましい。

н .co - с н

本発明のBL業子における発光層は、以下の三 つの機能を併せ持つものである。即ち、

①往入機能

電界印加時に、陽極又は正孔注入輸送層より 正孔を注入することができ、陰極又は電子注 入輸送層より電子を注入することができる機 能

②輸送機能

注入した電荷(電子と正孔)を電界の力で移動させる機能

③発光機能

電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発 光につなげる機能

但し、正孔の注入されやすさと電子の注入され やすさに違いがあってもよく、また正孔と電子の 移動度で表わされる輸送能に大小があってもよい が、どちらか一方の電荷を移動することが好まし い。

本発明のBL素子において、発光材料(発光層) として用いる前記一般式 (I) の化合物は、イオ ン化エネルギーが 6.0 e V以下であり、適当な 陽極金属または陽極化合物を選べば、比較的正孔 を注入し易い。また電子親和力は、2.8 e V以上 であり、適当な陰極金属または陰極化合物を選べ ば、比較的電子を注入し易い。しかも、電子。正 孔の輸送機能もすぐれている。さらに固体状態の 蛍光性が強いため、再結合時に形成された上記化 合物、その会合体または結晶等の励起状態を光に 変換する能力が大きい。

本発明のEL素子において使用できる基板は、 透明性を有するものが好ましく、一般にガラス。 透明プラスチック、石英等が充当される。また、 錫の混合酸化物;ITO), SnOz. ZnO等の 透明材料を用いることが好ましい。なお陽極には、 仕事関数の大きい金属または電気伝導性化合物が 好適であり、また陰極には、仕事関数の小さい金 孤または電気伝導性化合物が好適である。 これら

貫極(陽極、陰極)としては、金、アルミニウム。 インジウムなどの金属、合金、混合物あるいはイ ンジウムチンオキサイド(酸化インジウムと酸化

て膜厚50~200nmで形成すれば、EL素子 が作成される。なお、発光層の形成の条件は、一 般式〔1〕の化合物の種類、分子堆積膜の目的と する結晶構造、会合構造等によって異なり、様々 に変動しうるが、ポート加熱温度は一般式〔Ⅰ〕 の化合物が分解しない温度にとどめることが好ま L. W.

また、(2)陽極/正孔注入輸送層/発光層/陰極 の構成のEL素子を作成するには、まず電極を上 記(1)のEL素子と同様に形成し、その後、正孔注 入材料(正孔伝達化合物)を電極上に蒸着法で薄 膜化して正孔往入輪送層を形成する。この際の蒸 着条件は、前記発光材料の薄膜形成の蒸着条件に **単じればよい。その後は上記(1)のEL素子を作成** する場合と同様に、発光材料の薄膜形成及び対向 電極の形成を行えば、所望する上記(2)の構成のE L素子が作成される。なお、この(2)の構成のEL 素子において、正孔注入輸送層と発光層の作製順 序を逆にし、電極、発光層、正孔注入輸送層、電 極の順に作製することも可能である。

の世極は、少なくとも一方が透明あるいは半透明 であることが好ましい。

前述した(1)陽極/発光層/陰極よりなる構成の EL君子を作成するには、例えば次の如き手順に したがえばよい。即ち、まず、基板上に電極を蒸 着もしくはスパッタ法にて製膜する。この際、膜 状の電極の膜厚は、一般に10mm~1μm、特 に200nm以下が、発光の透過率を高める上で 好ましい。次に、この電極の上に発光材料(一般 式([]の化合物)を、薄膜状に形成して発光層 とする。発光材料の薄膜化方法は、スピンコート。 キャスト、蒸着法等があるが、均一な膜が得やす いこと、及びピンホールが生成しないことから、 とりわけ蒸着法が好ましい。発光材料の薄膜化に 際して蒸着法を採用する場合、その蒸着の条件は、 例えばポート加熱温度50~400℃、真空度 . 10-3~10-1Pa、蒸着速度 0.01~50nm /秒、基板温度−50~+300℃の範囲で膜厚 5 nm~5 μmとなるように選定すればよい。こ の薄膜形成後、対向電極を蒸着法やスパッタ法に

さらに、(3)陽極/正孔注入翰送曆/発光曆/電 子注入輸送層/陰極の構成のEL素子を作成する には、まず電極を上記(1)のEL素子と同様に形成 し、その後、正孔注入輸送層を上記(2)のEL素子 と同様に形成し、その上から上記(1)のEL素子を 作成する場合と同様に、発光材料の薄膜を形成す る。しかる後に、電子注入材料(電子伝達化合物) を蒸着法にて薄膜化することにより、発光層上に 電子注入輸送層を形成し、最後に上記(1)のEL素 子を作成する場合と同様に、対向電極を形成すれ ば、目的とする上記(3)の構成のEL素子が作成さ れる。ここで、正孔注入翰送層/発光層/電子注 入輸送層の順序を、電子注入輸送層/発光層/正 孔注入翰送曆に変えて、電極、電子注入翰送層。 発光層、正孔注入輸送層、電極の順に作製しても よい.

なお、本発明のEL素子では、正孔往入輸送層 や電子注入輸送層は必ずしも必要ではないが、こ れらの層があると、発光性能が一段と向上する。 ここで、正孔注入輸送層(正孔注入層)は、正孔 伝達化合物(正孔注入材料)よりなり、陽極より **注入された正孔を、発光層に伝達する機能を持つ。** この暦をBL素子の福極と発光層間に挟むことに より低電圧でより多くの正孔が発光層に往入され、 素子の輝度は向上する。

ここで用いられる正孔注入輸送層の正孔伝達化 合物は、電場を与えられた二個の電極間に配置さ れて陽極から正孔が注入された場合、正孔を適切 に発光層へ伝達することができる化合物である。 正孔往入翰送曆を陽極と発光層との間に挟むこと により、より低い電界で多くの正孔が発光層に注 入される。さらに、陰極や電子注入輸送層から発 光層に注入された電子は、発光層と正孔層の界面 に存在する電子の障壁により、この発光層内の界 面付近に蓄積され発光効率が向上する。ここで好 ましい正孔伝達化合物は、104~104ポルト/ cmの電場を与えられた電極間に層が配置された場 合、少なくとも10-*cd/ポルト・砂の正孔移動 度をもつ。従って好ましい例としては、光導電材 料において正孔の電荷輸送材として用いられてい る各種化合物があげられる。

このような電荷輸送材として以下のような例が あげられる。

①米国特許第3112197号明細書等に記載さ れているトリアゾール誘導体、

②米国特許第3189447号明細書等に記載さ れているオキサジアゾール誘導体、

③特公昭37-16096号公報等に記載されて いるイミダゾール誘導体、

④米国特許第3615402号、同3820989 号、同3542544号明細書や特公昭45~ 555号, 同51-10983号公報さらには特 開昭51-93224号。同55-17105号。 同56-4148号, 同55-108667号, 同55-156953号, 同56-36656号 公報等に記載されているポリアリールアルカン誘

⑤米国特許第3180729号。同4278746 号明細書や特開昭55-88064号。同55-88065号。同49-105537号。同55

-51086号。同56-80051号。同56 -88141号。同57-45545号。同54 -112637号, 同55-74546号公報等 に記載されているピラゾリン誘導体およびピラゾ ロン誘道体。

③米国特許第3615404号明細書や特公昭 51-10105号, 同46-3712号, 同 47-25336号公報さらには特開昭54-53435号, 同54-110536号, 同54 -119925号公報等に記載されているフェニ レンジアミン誘導体、

①米国特許第3567450号,同3180703 号, 同3240597号, 同3658520号, 同4232103号、同4175961号、同 4012376号明細書や特公昭49-35702 号、同39-27577号公報さらには特別昭 55-144250号, 同56-119132号, 号明細書等に記載されているアリールアミン誘導 **4** .

圏米国特許第3526501号明細書等に記載さ れているアミノ置換カルコン誘導体、

②米国特許第3257203号明細書等に記載さ れているオキサゾール誘導体、

⑩特開昭56-46234号公報等に記載されて いるスチリルアントラセン誘導体、・

①特開昭54-110837号公報等に記載され ているフルオレノン誘導体、

②米国特許第3717462号明細書や特開昭 54~59143号, 同55-52063号, 同 55-52064号, 同55-46760号, 同 55-85495号。同57-11350号。同 57-148749号公報等に記載されているヒ ドラゾン鉄道体、

②特開昭 6 1 - 2 1 0 3 6 3 号, 同 6 1 -228451号, 同61-14642号, 同61 -72255号。同62-47646号,同62 -30255号, 同60-93445号, 同60 -94462号、同60-174749号、同

ć

さらに特に好ましい例としては、特別昭63-295695号公報に開示されているホール輸送 層としての化合物(芳香族三級アミン)や正孔注 入帯としての化合物(ポルフィリン化合物)をあ げることができる。

さらに特に正孔伝達化合物として好ましい例は、特別昭53-27033号公報。同54-58445号公報。同54-149634号公報。同54-64299号公報。同55-79450号公報。同55-144250号公報。同56-119132号公報。同61-295558号公報。同61-295558号公報。同61-98353号公報及び米国特許第4127412号明細書等に開示されているものである。それらの例を示せば次の如くである。

これらの正孔伝達化合物から正孔注入輸送層を 形成するが、この正孔注入層は一層からなっても よく、あるいは上記一層と別種の化合物を用いた 正孔注入輸送層を積層してもよい。

一方、電子注入輸送層(電子注入層)は電子を 伝達する化合物よりなる。電子注入輸送層を形成 する電子伝達化合物(電子注入材料)の好ましい 例には、

などのニトロ置換フルオレノン誘導体、

②特別昭 5 7 - 1 4 9 2 5 9 号. 同 5 8 - 5 5 4 5 0 号. 同 6 3 - 1 0 4 0 6 1 号公報等に記載されているアントラキノジメタン誘導体、

③Polymer Preprints, Japan Vol. 37, Na.3 (1988),p.681等に記載されている

などのジフェニルキノン誘導体、

などのチオピランジオ

キシド誘導体、

⑤J. J. APPI. Phys., 27, L 269(1988)等に記載されている

で衷わされる化合物、

⑤特開昭60-69657号、同61-143764 号、同61-148159号公報等に記載されているフレオレニリデンメタン誘導体、

の特別昭61-225151号。同61-233750号公報等に記載されているアントラ キノジメタン誘導体及びアントロン誘導体などを あげることができる。

以上の構成よりなる本発明のEL案子は、直流

- 4 、 4 ' - ジアミン (TPD) を 2 0 0 mg入れ、 さらに別のモリブデン製の抵抗加熱ポートにオー ルトランス体である 1 、 4 - ピスー (2 - メトキ シスチリル) ペンゼンを 2 0 0 mg入れ真空蒸着装 置に取付けた。

この後、真空槽を2×10⁻⁴Paまで波圧し、
TPDの入った前記ポートに通電し220で設明 で表達度 0.1~0.3 nm/砂で透明 持続版上に蒸落着し、膜厚70nmの正孔注入層 (正孔注入輸送層)とした。さらにオールトランス体である1.4~にスー(2~メトキンシス体である1.4~に大きでは、10~1000 でででは、1000 でででは、1000 でででは、1000 でででは、1000 ででは、1000 では、1000 では、1

を加える場合、陽極を+・陰極を - の極性として、電圧 5 ~ 4 0 Vを印加すれば発光する。逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず発光しない。また、交流や任意のパルス電圧を印加することもでき、この場合陽極に+・陰極に - のパイアスの状態のときのみ発光する。

(実施例)

次に、本発明を実施例により更に詳しく説明する。

宝焙例1

透明電極として用いる膜厚100mmの1TOが付いているガラス基板(25㎜×75㎜×1.1 mm, HOYA社製)を透明支持基板とし、これをイソプロピルアルコールで30分超音被洗浄し、さらにイソプロピルアルコールに浸漬して洗浄した。

次に、この透明支持基板を乾燥窒素ガスで乾燥 し、市販の真空落着装置の基板ホルダーに固定し、 モリブデン製の抵抗加熱ボートにN、N'ーピス (3-メチルフェニル) -1,1'ーピフェニル

た。この後、マグネシウム入りのボートに通電し、 蒸着速度 4 ~ 5 n m / 砂でマグネシウムを蒸着し た。この時、同時に電子ピームにより網を加熱し、 0.2 ~ 0.3 n m / 砂で調を蒸着し、前記マグネ シウムに網を混合し、対向電極とした。以上によ り B L 素子の作製を終えた。

この素子の『TO電極を正極、マグネシウムと 網の混合物よりなる対向電極を負極として、直流 20Vを印加したところ電流密度が21mA/cdl の電流が流れ、育色の発光を得た。このときの発 光極大波長は450mm、発光のCIE色度座標 はx=0.15. y=0.11。発光輝度は135cd / ㎡であった。なお発光効率は 0.176 ℓ m/ Wであった。

実施例2

透明電極として用いる膜厚100mmのITOが付いているガラス基板(25mx 75mx1.1mx、HOYA社製)を透明支持基板とし、これをイソプロピルアルコールで30分超音波洗浄し、さらにイソプロピルアルコールに设置して洗浄し

た.

次いで、この透明支持基板を乾燥窒素ガスで乾燥し、市販の真空落着装置の基板ホルダーに固定し、モリブデン製の抵抗加熱ポートにTPDを200m以入れ、さらに別のモリブデン製の抵抗加熱ポートにオールトランス体である1、4ーピスー(3、4ージメトキンスチリル)ベンゼンを200m以入れて真空落着装置に取付けた。

その後、真空槽を2×10⁻⁴Paまで波圧し、 TPDの入った前記ポートに通電し、220℃まで加熱し、蒸着速度 0.1~0.3 nm/秒で透明 支持基板上に蒸着し、膜厚 8 0 nmの正孔往入層 (正孔往入輪送層) とした。さらにオールトラン ス体である1,4ーピスー(3.4ージメトキシ スチリル)ベンゼンの入った前記ポートを通電し、 210℃まで加熱して蒸着速度 0.1~0.3 nm /秒で透明支持基板上の正孔注入層の上に蒸着時の前記基板 の温度は室温であった。

その後、真空槽をあけ、発光層の上にステンレ

ス鋼製のマスクを設置し、モリブデン製の抵抗加 熱ポートにマグネシウムを1g入れ、電子ピーム 落着装置のるつぼに餌を100g入れ、再び真空 槽を3×10⁻⁴Paまで減圧した。この後、マグ ネシウム入れのポートに通電し、落着速度4~5 nm/秒でマグネシウムを蒸着した。このとき、 同時に電子ピームにより調を加熱し、0.2~0.3 nm/秒で網を落着し、前記マグネシウムに鋼を 混合し、対向電極とした。以上によりBL素子の 作製を終えた。

この素子の!TO電極を正極、マグネシウムと 網の混合物よりなる対向電極を負極とし、直流 14Vを印加したところ、電流密度が13mA/ cdの電流が流れ、育色の発光を得た。このときの 発光極大波長は467nm、発光のCIE色度座 環はx-0.15, y-0.20、発光輝度は100 cd/㎡であった。なお、発光効率は0.174 ℓm/Wであった。

実施例3

透明電極として用いる膜厚100mmのITO

が付いているガラス基板(25 mm×75 mm×1.1 mm、 HOYA社製)を透明支持基板とし、これをイソプロピルアルコールで30分超音波洗浄し、さらにイソプロピルアルコールに浸漬して洗浄した。

次いで、この透明支持基板を乾燥窒素ガスで乾燥し、市販の真空蒸着装置の基板ホルダーに固定し、モリプデン製の抵抗加熱ボートにTPDを200mg入れ、さらに別のモリプデン製の抵抗加熱ボートにオールトランス体である1、4ーピスー(N、N'ージェチルアミノー4ースチリル)ベンゼンを200mg入れて真空蒸着装置に取付けた。

その後、真空標を2×10⁻¹Paまで減圧し、 TPDの入った前記ポートに通電し220℃まで 加熱し、蒸着速度 0.1~0.3 nm/秒で透明支 持基板上に蒸着し、膜厚80nmの正孔注入層 (正孔注入輸送層)とした。さらに1、4~ピス -(N、N'-ジェチルアミノー4ースチリル) ベンゼンの入った前記ポートを通電し、230~ 2 3 5 ℃に加熱して蒸着速度 0.1 n m / 秒で透明支持基板上の正孔注入輸送層の上に蒸着し、膜厚 8 0 n m の発光層を得た。蒸着時の前記基板の温度は室温であった。

その後、真空槽をあけ、発光層の上にステンレス細製のマスクを設置し、モリブデン製の抵抗加熱ボートにマグネシウムを1g入れ、電子ピーム蒸着装置のるつぼに網を100g入れ、再び真空槽を3×10-4Paまで減圧した。この後、マグネシウム入れのボードに通電を1と、蒸着速度4~5nm/秒でマグネシウムを蒸着した。このとき、同時に電子ピームにより網を加熱し、0.2~0.3nm/秒で網を落着して前記マグネシウムに第それの場合し、対向電極とした。以上によりEし素子の作製を終えた。

この素子の! TO電極を正極、マグネシウムと 網の混合物よりなる対向電極を負極として、直流 17 Vを印加したところ電流密度が194mA/ clの電流が流れ、緑色の発光を得た。このときの 発光極大波長は508nm、発光輝度は40cd/ **ポであった。**

実施例 4

透明電極として用いる膜厚100mmのITOが付いているガラス基板(25m×15m×1.1m、HOYA社製)を透明支持基板とし、これをイソプロピルアルコールで30分超音波洗浄し、さらにイソプロピルアルコールに浸漬して洗浄した。

次いで、この透明支持基板を乾燥窒素ガスで乾燥し、市販の真空露着装置の基板ホルダーに固定し、モリブデン製の抵抗加熱ポートにオールトランス体である1、4ーピスー(N, N'ージフェニルアミノー4ースチリル) ベンゼンを200 軽入れて真空蒸着装置に取付けた。

その後、真空棺を 2 × 1 0 - * P a まで滅圧し、オールトランス体である 1 , 4 - ピスー(N , N ' ージフェニルアミノー 4 - スチリル) ベンゼンの人った前記ボートに通電し、 2 1 0 ~ 2 2 0 ℃に加熱して、 蒸着速度 0.3 n m / 秒で透明支持基板上に蒸着し、膜厚 3 0 0 n m の発光槽を得た。

(4 - シアノスチリル) ベンゼンにしたBL素子を作製した。ただし、発光層の材料の落着時のボート温度は270℃であり、発光層の膜厚は600nmであった。尚、対向電極は金を落着して形成した。

この素子のITO電極を負極、金よりなる対向 電極を正極として直流100Vを印加したが、電 液密度が15nA/calの電流しか流れず発光は生 じなかった。

比較例 2

実施例4と同様にして発光層をI、4ーピスー(4ーニトロスチリル)ベンゼンにしたEL業子を作製した。ただし、発光層の材料の蒸着時のボート温度は260℃とし、発光層の膜厚は900nmとした。尚、対向電極は金を落着して形成した。

この素子のITO電極を負極、金よりなる対向 電極を正極として直接 100 Vを印加したが、電 液密度が12nA/cilの電流しか流れず発光は生 じなかった。 蒸着時の前記基板の温度は窒温であった。

その後、真空槽をあけ、発光層の上にステンレス調製のマスクを設置し、モリプデン製の抵抗加熱ボートにマグネシウムを1g入れて、電子ビーム落着装置のるつぼに調を100g入れ、再び変クネンウム人れのボートに通電し、蒸着速度4~5nm/秒でマグネシウムを蒸着した。このとき、同時に電子で調を蓄して前記マグネシウムに調を加熱し、0.2~0.3nm/秒で調を蓄着して前記マグネシウムに調を積を終えた。

この素子の1T0電極を正極、マグネシウムと 網の混合物よりなる対向電極を負極とし、直流 19Vを印加したところ電流密度が180mA/ cmの電流が流れ、緑色の発光を得た。このときの 発光極大波長は517mm、発光輝度は30cd/ mであった。

比較例1

実施例4と同様にして発光層を1,4-ピス-

(発明の効果)

叙上の如く、本発明のEL素子は低電圧を印加するだけで高輝度を得ることができ、その構成も簡単であり、容易に製造することができる。また、このEL素子によれば、従来困難とされていた青色発光を高輝度、高効率で達成することができる。

さらに、ピンホールなどの不良も少なく、また 大面積化も容易であり、生産性が高く、各種機器 の表示用のBL素子として安価で安定した製品を 提供することが可能である。

> 特許出願人 出光興産株式会社 代理人 弁理士 大 谷 保

手統補正書(自発)

平成2年5月1日

特許庁長官 吉田 文穀 四

1. 事件の表示

特願平1-29681

2. 発明の名称

薄膜エレクトロルミネッセンス素子

3. 補正をする者

事件との関係 特許出職人 出光興産株式会社

4. 代理人

住 所参 105 東京都港区虎ノ門 5-10-13

マガタニピル4階

氏 名(7873)弁理士 大 谷

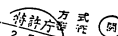
電 話 (459) 1291番

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の個

6. 補正の内容

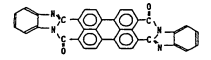
(1)明細書第4頁3行目の「本発明の」を「本 発明は」に訂正する。



物よりなる電極(Mg:Cu 電極)を形成して、E L素子を作製した。

この素子のMe: Cu 電極を負極。 I T O 電極を 正極として、直流電圧 I 4 V を印加した。 その結 果を第1表に示す。

式



(2) 同第14頁3行目と4行目の間に「本発明のジスチリルベンゼン系化合物は、公知の Wittig 法による合成法にて簡易に合成できる。」を加入する。

(3) 同第36頁下から2行目~1行目の「N, N'ーピス(3ーメチルフェニル)」を「N, N'ー ジフェニルーN, N'ーピス(3ーメチルフェニル)」 に訂正する。

(4) 同第44頁下から3行目と2行目の間に次の文章を押入する。

「実施例5~8

発光層及び正孔注入層の材料に、第1 表に示す 化合物を用い、以下実施例1 と同様にして E L 業 子を作製し、その性能を評価した。結果を第1 表 に示す。

実施例9

実施例1と同様にして基板/ITO/正孔往入層/発光層までを作製し、さらに下記式よりなる電子注入層を蒸着法により腹厚10 nmに形成し、最後に実施例1と同様にマグネシウムと網の混合

第19

	免 光 用	正孔住入篇	正孔往入層の腹厚	発光層の膜厚
			(nm)	(nm)
実施例 5	н,со-О-сн = сн-О-сн = сн-О-осн, осн,	TPDA"	6 0	6 0
実施例 6	н.со-О-сн-сн-О-сн-сн-О-осн, н.со	TPAC	6 0	6 0
実施例7	© N-(-cH-cH-(-)-N-)	TPAC*	6 0	6 0
実施例8	н.с.о-⊘-сн = сн-⊘-сн = сн-⊘-ос.н.	TPAC	6 0	8 0
実施例 9	н,со-О-сн-сн-О-сн-сн-О-осн, осн.	TPAC	6 0	6 0

	是光効率	(1×/H)	0.22	0.23	1	1	ţ
	兔光色		母幕	青色	青绿色	母群幕	春色
(松野)	華展	(cd / m²)	400	.250	4.5	120	400
() () () () () () () () () ()	有效免疫	(m A / cd)	5 0	1.7	200	9.0	4.5
	印加森田	(A)	1 2	2 0	1 3	2 0	1.2
i			突施例 5	実施例6	実施例7	実施例8	実施例9

				•
				į.
	•			